Dialog eLink: Order File History

1/5/1

DIALOG(R)File 351: Derwent WPI

(c) 2010 Thomson Reuters. All rights reserved.

0009898885 Drawing available WPI Acc no: 2000-197540/200018 XRAM Acc no: C2000-061363

Use of glucuronan oligo- or polysaccharides, especially produced by Rhizobium meliloti, as cytokine production stimulants for preparing immunostimulant agents

Patent Assignee: UNIV PICARDIE VERNE JULES (UYPI-N)

Inventor: COURTOIS B; COURTOIS S J

| | Patent Family (1 patents, 1 countries) | | | | | | |
|---------------|--|----------|--------------------|------|----------|--------|------|
| Patent Number | Kind | Date | Application Number | Kind | Date | Update | Type |
| FR 2781673 | A1 | 20000204 | FR 19989647 | Α | 19980728 | 200018 | В |

Priority Applications (no., kind, date): FR 19989647 A 19980728

| Patent Details | | | | | |
|----------------|------|-----|-----|------|--------------|
| Patent Number | Kind | Lan | Pgs | Draw | Filing Notes |
| FR 2781673 | A1 | FR | 17 | 0 | |

Alerting Abstract FR A1

NOVELTY - A glucuronan oligosaccharide or polysaccharide (I) with a molecular weight of 5-700 kD is used as a cytokine production stimulant for preparing an immunostimulant agent.

DESCRIPTION - A glucuronan oligosaccharide (Mw: 5000-100000) or polysaccharide (Mw: 100000-700000) (I) selected from beta(1-4) D-polyglucuronic acids of formula (Ia) and their esters and ethers, is used as a cytokine production stimulant for preparing an immunostimulant agent.

An INDEPENDENT CLAIM is also included for the production of a beta(1-4) D-polyglucuronic acid oligosaccharide with a molecular weight of 5-60 kD, comprising:

- 1. culturing *Rhizobium meliloti* (NCIMB 40472) (synonym *Sinorhizobium meliloti*) to produce an extracellular beta(1-4) D-polyglucuronic acid polysaccharide with a molecular weight of 100-700 kD;
- subjecting the polysaccharide to enzymatic hydrolysis in the culture medium using NCIMB 40472 as a source of glucuronan lyase; and
- 3. isolating the resulting oligosaccharide.

ACTIVITY - Immunostimulant; antiinflammatory.

MECHANISM OF ACTION - Cytokine production stimulant. Partially acetylated *Rhizobium meliloti* exopolysaccharides with molecular weights of 200 and 350 kD were more effective in stimulating interleukin-6 and tumor necrosis factor alpha production by human blood monocytes than lipopolysaccharide or alginate (no data given).

USE - (I) stimulates production of cytokines, e.g. interleukin-6, interleukin-1 and tumor necrosis factor alpha, in eukaryotic cells and is useful for preparing immunostimulant medicaments for treating immunodeficiency disorders, especially inflammation, and is also useful for stimulating recombinant cytokine production by transformed bacteria.

Title Terms /Index Terms/Additional Words: OLIGO; PRODUCE; RHIZOBIUM; CYTOKINE; STIMULATING; PREPARATION; IMMUNOSTIMULANT; AGENT

FR 2 781 673 - A1

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 Nº de publication :

2 781 673

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

②1 N° d'enregistrement national :

98 09647

(51) Int Cl7: **A 61 K 31/715,** A 61 K 31/19, A 61 P 29/00

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

22 Date de dépôt : 28.07.98.

30 Priorité :

71 Demandeur(s): UNIVERSITE DE PICARDIE JULES VERNE Etablissement public à caractère scientifique et culturel — FR.

Date de mise à la disposition du public de la demande : 04.02.00 Bulletin 00/05.

(56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule

Références à d'autres documents nationaux apparentés :

(72) Inventeur(s): COURTOIS SAMBOURG JOSIANE et COURTOIS BERNARD.

73 Titulaire(s):

Mandataire(s): CABINET FEDIT LORIOT.

4 UTILISATION D'UN GLUCURONANE EN TANT QU'AGENT IMMUNOSTIMULANT, PROCEDE DE PREPARATION.

La présente invention concerne l'utilisation de glucuronanes à enchaînement ß (1-4) et ayant un poids moléculaire moyen en poids compris entre 5000 et 700000 Da, en tant qu'agents immunostimulants. Elle concerne également le procédé de préparation de glucuronanes à enchaînement ß (1-4) et ayant un poids moléculaire moyen en poids compris entre 5000 et 60000 Da.



Utilisation d'un glucuronane en tant qu'agent immunostimulant, procédé de préparation

1

Domaine de l'invention

La présente invention concerne une nouvelle utilisation, en tant qu'agent immunostimulant, d'un produit connu, à savoir un glucuronane à enchaînement $\beta(1-4)$ selon la publication WO-A-93/18174. Elle concerne également un nouveau procédé de préparation d'un glucuronane à enchaînement $\beta(1-4)$ selon ladite publication ayant un poids moléculaire moyen en poids (Mw) de 5000 à 60000 Da.

Art antérieur

5

10

15

20

25

Dans la publication WO-A-93/18174 précitée, on a décrit en tant que produits industriels des dérivés polymères de l'acide D-glucuronique à enchaînement $\beta(1-4)$ qui sont utiles notamment en tant qu'agents gélifiants, épaississants, hydratants, stabilisants, chélatants et/ou floculants d'une part, et qui sont particulièrement intéressants en cosmétique, d'autre part, ces dérivés polymères étant choisis parmi

(a) les acides D-polyglucuroniques à enchaînement $\beta(1-4)$ de formule

dans laquelle n est un nombre tel que le poids moléculaire moyen en poids (Mw) soit compris entre environ 5000 et environ 700000 Da,

- (b) les esters correspondants,
- (c) les éthers correspondants, et
- (d) leurs mélanges.

15

25

30

35

Selon le procédé de ladite publication WO-A-93/18174 5 précitée, on prépare un polysaccharide (PS) du type glucuronane de formule I partiellement acétylé suivant une technique comprenant :

- (i) la fermentation d'une souche de *Rhizobium meliloti* (autre nomenclature : *Sinorhizobium meliloti*) NCIMB 40472 sur un milieu nutritif.
- 10 (ii) la filtration du milieu de fermentation pour écarter les cellules de ladite souche et recueillir le filtrat,
 - (iii) l'isolation d'un glucuronane de poids moléculaire moyen en poids élevé (PS; 700000 ≥ Mw ≥ 100000) par précipitation dudit filtrat au moyen (a) d'un alcool (notamment EtOH ou iPrOH) ou d'une cétone (notamment MeCOMe) ou (b) en milieu acide aqueux (pH 3), puis
 - (iv) le cas échéant, l'hydrolyse en milieu acide ou par voie enzymatique dudit PS pour obtenir un oligosaccharide (OS; 100000 > Mw ≥ 5000).

De l'article de G. de RUITER et al., Carbohydrate Polymers, 20 1992, 18, pages 1-7, on sait que des OS du type acide D-polyglucuronique à enchaînement β(1-4) et ayant un Mw compris entre 5500 et 10000 ont été obtenus à partir de moisissures appartenant à l'ordre des muçorales.

On sait que les liposaccharides (LPS) peuvent stimuler dans les monocytes la production de cytokines. D'une manière générale, les PS et OS différents des LPS n'agissent pas en tant qu'agents immunostimulants.

Cependant, de façon ponctuelle, on sait de l'article de M. OTTERLEI et al., J. Immunother., 1991, 10 (No. 4), pages 286-291 que des alginates stimulent la production de TNF- α (facteur α de nécrose tumorale), Il-1 (interleukine-1) et Il-6 (interleukine-6) par les monocytes, que des D-polyglucoses à enchaînement β (1-3) et aminés stimulent la production de Il-1 par les macrophages humains, et que des arabinogalactanes stimulent la sécrétion de TNF- α par les macrophages. Parmi les alginates, qui sont des PS ou OS constitués de séquences homopolymères d'acide mannuronique (M), de séquences homopolymères d'acide guluronique (G) et de séquences alternées d'acide mannuronique et

d'acide guluronique (MG), ledit article de M. OTTERLEI et al. enseigne que ceux ayant une teneur élevée en acide mannuronique sont les plus actifs en ce qui concerne la production de TNF- α , Il-1 et Il-6 par les monocytes.

5 But de l'invention

On se propose de fournir, selon un premier aspect de l'invention, une nouvelle solution technique, non décrite ni suggérée par l'art antérieur, pour résoudre le problème de la stimulation de la production de cytokines par les cellules.

Selon un second aspect de l'invention, on se propose de fournir un nouveau procédé de préparation d'un OS du type D-polyglucuronique à enchaînement $\beta(1-4)$ et ayant un Mw de 5000 à 60000 Da, qui donne des rendements supérieurs à ceux de l'hydrolyse selon ladite publication WO-A-93/18174 précitée.

15 Objet de l'invention

10

20

25

Selon la nouvelle solution technique de l'invention, l'on recommande une nouvelle utilisation d'un produit polysaccharidique, caractérisée en ce que l'on fait appel à un glucuronane choisi parmi

(a) les acides D-polyglucuroniques à enchaînement $\beta(1-4)$ de formule

dans laquelle n est un nombre tel que le poids moléculaire moyen en poids (Mw) soit compris entre environ 5000 et environ 700000 Da,

(b) les esters correspondants,

4

- (c) les éthers correspondants, et
- (d) leurs mélanges,

en tant que substance stimulant la production d'une cytokine, et destiné à la préparation d'un agent biologiquement ou thérapeutiquement immunostimulant, ledit glucuronane étant un oligosaccharide (OS; $100000 > Mw \ge 5000$) ou un polysaccharide (PS; $700000 \ge Mw \ge 100000$).

Selon l'invention l'on recommande également un procédé de préparation d'un OS du type D-polyglucuronique à enchaînement $\beta(1-4)$ et ayant un Mw de 5000 à 60000 Da, ledit procédé, qui comprend :

- (1°) la fermentation d'une souche de Rhizobium meliloti (autre nomenclature : Sinorhizobium meliloti) NCIMB 40472 produisant exocellulairement un glucuronane qui est un PS du type Dpolyglucuronique à enchaînement β(1-4) et ayant un Mw tel que 700000 ≥ Mw ≥ 100000,
- (2°) l'hydrolyse enzymatique dudit PS pour obtenir un glucuronane qui est un OS du type D-polyglucuronique à enchaînement β(1-4) et ayant un Mw de 5000 à 60000 Da, et
 - (3°) l'isolation dudit OS,

étant caractérisé en ce que l'hydrolyse enzymatique de l'étape (2°) est effectuée dans le milieu de fermentation de l'étape (1°) en présence des bactéries de la souche NCIMB 40472 intervenant en tant que source de glucuronane lyase.

Abréviations

10

15

20

35

Par commodité, les abréviations et acronymes suivants ont été utilisés dans le texte de la présente invention.

Ac acétyle

ANA alginate de A. nodosum contenant 46 % en poids d'unité acide α-L-guluronique (produit testé dans M. OTTERLEI et al.)

Bu n-butyle

30 dp degré de polymérisation

Et éthyle

EtO éthyloxy

GL-1 glucuronane de formule I selon l'invention, où les fonctions alcool OH sont partiellement O-acétylées et qui a un Mw de 200000 Da

5

| | GL-2 | glucuronane de formule I selon l'invention, où les fonctions alcool OH sont partiellement O-acétylées et qui a un Mw de |
|----|-----------|--|
| | | 350000 Da |
| | iBu | isobutyle |
| 5 | iBuO | isobutyloxy |
| 5 | iPr | isopropyle |
| | iPrO | |
| | LPS | isopropyloxy lipopolysaccharide |
| | M2 | • • • |
| | IVIZ | milieu nutritif aqueux de production, préféré selon l'invention, |
| 10 | | contenant 1 g/l d'extrait de levure, 1 g/l de K ₂ HPO ₄ , 0,2 g/l de |
| | | MgSO ₄ .7H ₂ O et 10 g/l de glucose, fructose ou saccharose |
| | Me | méthyle |
| | MeO | méthyloxy |
| | Mw | poids moléculaire moyen en poids |
| 15 | NCIMB | National Collection of Industrial and Marine Bacteria, (il s'agit |
| | | d'un organisme britannique agréé pour le dépôt de souches) |
| | OS | oligosaccharide |
| | Pr | n-propyle |
| | PS | polysaccharide |
| 20 | RT | température ambiante (15-25°C) |
| | sBu | sbutyle |
| | sBuO | sbutyloxy |
| | tBu | tbutyle |
| | tBuO | tbutyloxy |
| 25 | Descripti | on dátaillás da l'invention |

25 Description détaillée de l'invention

Les glucuronanes selon l'invention comprennent donc les acides polyglucuroniques de formule I, leurs esters, leurs éthers et leurs mélanges.

Plus précisément, ledit glucuronane est choisi parmi l'ensemble

- 30 constitué par
 - les acides polyglucuroniques de formule I,
 - les esters des acides polyglucuroniques de formule I dans lesquels le reste OH d'au moins un groupe acide carboxylique COOH est remplacé par un reste alkoxy en C₁-C₄,
- 35 les esters des acides polyglucuroniques de formule I dans lesquels

l'atome d'hydrogène d'au moins un groupe alcool OH est remplacé par un reste acyle aliphatique en C₂-C₄,

- les esters des acides polyglucuroniques de formule I dans lesquels (i) le reste OH d'au moins un groupe acide carboxylique COOH est remplacé par un reste alkoxy en C₁-C₄, et (ii) l'atome d'hydrogène d'au moins un groupe alcool OH est remplacé par un reste acyle aliphatique en C₂-C₄,
- les éthers des acides polyglucuroniques de formule I dans lesquels l'atome d'hydrogène d'au moins un groupe alcool OH est remplacé par un reste alkyle en C₁-C₄,
- les éther-esters des acides polyglucuroniques de formule I dans lesquels

 (i) le reste OH d'au moins un groupe acide carboxylique COOH est remplacé par un reste alkoxy en C₁-C₄, et (ii) l'atome d'hydrogène d'au moins un groupe alcool OH est remplacé par un reste alkyle en C₁-C₄, et
- 15 leur mélanges.

5

20

25

30

35

Les groupes alkoxy précités en C₁-C₄ peuvent être à chaîne hydrocarbonée linéaire ou ramifiée, ils comprennent les groupes MeO, EtO, PrO, iPrO, BuO, iBuO, sBuO et tBuO.

Les groupes alkyle précités en C₁-C₄ peuvent être à chaîne hydrocarbonée linéaire ou ramifiée, ils comprennent les groupes Me, Et, Pr, iPr, Bu, iBu, sBu et tBu.

Les groupes acyle aliphatiques en C₂-C₄ peuvent être à chaîne hydrocarbonée linéaire ou ramifiée, ils comprennent les groupes Ac, COEt, COPr, COiPr.

- Le glucuronane préféré selon l'invention a un Mw de 100000 à 500000 Da (et mieux 200000 à 350000 Da) et est choisi parmi l'ensemble constitué par
- les acides polyglucuroniques de formule I, et
- leurs esters dans lesquels les fonctions alcool OH sont partiellement O-acétylées, chaque cycle acide glucuronique de la formule I comportant statistiquement jusqu'à 33 % en poids de groupes O-CO-CH₃ (i.e. OAc) par rapport au poids du cycle unitaire acide glucuronique.

Dans ce dernier cas, la fonction acétyloxy est localisée soit en position 2, soit en position 3, soit encore en positions 2 et 3 du cycle acide glucuronique.

10

15

20

25

30

35

Bien entendu, il est possible d'éliminer ladite fonction acétyloxy. La désacétylation est réalisée (comme indiqué dans WO-A-93/18174 précité) à un pH supérieur à 8,0 à RT (le pH supérieur à 8,0 étant obtenu au moyen d'une base forte notamment un hydroxyde de métal alcalin comme NaOH ou KOH). Ainsi, 7-8 heures à RT et à pH 11 suffisent pour désacétyler le composé polymère comportant jusqu'à 33 % en poids de groupe OAc par rapport au poids du cycle acide glucuronique.

La souche qui convient pour la préparation exocellulaire des OS et PS utiles comme agents immunostimulants est la souche *Rhizobium* meliloti NCIMB 40472 visée dans WO-A-93/18174.

Les glucuronanes utiles selon l'invention interviennent en tant qu'agents immunostimulants.

Selon une première variante ils sont, d'un point de vue biologique, destinés à la préparation d'au moins une cytokine par une cellule productrice. La cellule productrice peut être une bactérie comportant un plasmide qui a été modifié pour comporter un vecteur d'expression codant pour une cytokine protéinique telle que TNF-α, Il-1 ou Il-6; dans ce cas l'amélioration du rendement de la production d'une telle cytokine par un glucuronane selon l'invention est faible. En revanche, quand la cellule productrice est une cellule eucaryote connue pour générer des cytokines, les rendements de production avec les glucuronanes sont nettement améliorés.

Selon une seconde variante, les agents immunostimulants sont, d'un point de vue thérapeutique, particulièrement intéressants pour la production in vivo des cytokines que l'organisme ne fournit pas en quantité suffisante, d'une part, ou pour la production in vitro desdites cytokines devant être administrées aux patients, d'autre part. Les cellules productrices sont dans ce cas des cellules eucaryotes, notamment les monocytes, les macrophages, les cellules T, voire encore d'autres cellules souches. Ainsi, les glucuronanes selon l'invention sont utiles à la préparation de médicaments immunostimulants destinés à une utilisation en thérapeutique vis-à-vis des désordres liés à une insuffisance immunostimulatoire, notamment en cas d'inflammation.

Parmi les cytokines, dont on veut favoriser la production à partir des cellules eucaryotes productrices, on peut citer notamment

TNF- α , Il-1 et Il-6.

10

15

20

25

30

35

Le procédé de préparation des OS selon l'invention comprend l'utilisation d'un ou plusieurs enzymes fournis par la souche NCIMB 40472 elle-même, le ou lesdits enzymes étant ou agissant en tant que glucuronane lyase. Ledit procédé comporte la conservation de ladite souche et la fragilisation de sa paroi pour profiter de la libération de ladite glucuronane lyase ou du produit enzymatique d'activité glucuronane lyasique lors de l'hydrolyse enzymatique.

En pratique l'hydrolyse enzymatique est effectuée par incubation à pH 7, pendant 40 à 60 h, de préférence pendant 48 h, et à une température de 25-35°C, de préférence à 30°C.

Selon un premier mode de réalisation, l'hydrolyse enzymatique comprend (i) l'acidification du milieu de fermentation jusqu'à pH 3, (ii) la neutralisation, au plus tard 0,30 h après l'acidification, du milieu résultant avec une base, de préférence un hydroxyde de métal alcalin tel que NaOH ou KOH à une concentration de 1M à 3M, puis (iii) l'incubation en régulant le pH à 7 par addition de ladite base à une concentration de 1M.

Selon un second mode de réalisation l'hydrolyse enzymatique comprend (i) l'addition de Na₂SO₄ au milieu de fermentation, puis (ii) l'incubation en régulant le pH à 7 par addition d'une base, de préférence un hydroxyde de métal alcalin tel que NaOH ou KOH à une concentration de 1M.

Le matériau de départ est le milieu de fermentation obtenu selon la préparation II de ladite publication WO-A-93/18174 précitée. Le procédé de l'invention offre l'avantage d'éviter l'isolation du PS, d'une part, et de fournir de meilleurs rendements en OS, d'autre part.

L'isolation des OS obtenus selon le procédé de la présente invention est réalisée selon une méthode connue en soi, en particulier l'une de celles décrites dans ladite publication WO-A-93/18174 précitée.

D'autres avantages et caractéristiques de l'invention seront mieux compris à la lecture qui va suivre d'exemples de réalisation et de résultats d'essais d'immunostimulation. Bien entendu l'ensemble de ces éléments n'est nullement limitatif mais est donné à titre d'illustration.

Exemple 1

On part du milieu de fermentation obtenu à l'issue de la

préparation II de WO-A-93/18174 qui comprend les PS produits de façon exocellulaire, les bactéries de la souche NCIMB 40472 et le milieu nutritif M2.

On ajuste à pH 3 ledit milieu de fermentation au moyen d'acide sulfurique (H₂SO₄ de 0,1 à 1M) que 1'on ajoute par fraction pendant une durée totale supérieure ou égale à 0,08 h (de préférence pendant une durée totale de 0,10 à 0,20 h). On neutralise, au plus tard 0,30 h après l'acidification, le milieu résultant jusqu'à pH 7,0 au moyen de KOH (1M à 3M). On incube ensuite pendant 48 h à 30°C en ajustant le pH à 7,0 par addition de KOH 1M. Les OS obtenus qui ont un Mw de 5000 à 50000 Da peuvent être isolés comme indiqué dans ladite publication WO-A-93/18174 précitée.

Exemple 2

5

10

15

20

25

30

35

On part du milieu de fermentation obtenu à l'issue de la préparation II de WO-A-93/18174 qui comprend les PS produits de façon exocellulaire, les bactéries de la souche NCIMB 40472 et le milieu nutritif M2.

On ajoute audit milieu de fermentation Na₂SO₄ (5 à 25 g/l). On incube ensuite pendant 48 h à 30°C en ajustant le pH à 7,0 par addition de KOH 1M. Les OS obtenus qui ont un Mw de 5000 à 50000 Da peuvent être isolés comme indiqué dans ladite publication WO-A-93/18174 précitée.

Exemple 3

L'isolation des OS des exemples 1 et 2 ci-dessus est réalisée comme suit. Les bactéries de la souche NCIMB 40472 sont éliminées du milieu les contenant par filtration ou centrifugation selon les modalités opératoires décrites dans la préparation V de WO-A-93/18174. Les molécules de OS ayant un Mw compris entre 20000 et 50000 Da, d'une part, et les molécules de OS ayant un Mw compris entre 5000 et 20000 Da, d'autre part, sont purifiées et isolées par ultrafiltration sur membrane à seuil de coupure sélectif selon les modalités données dans la préparation IX de WO-A-93/18174.

On obtient ainsi un rendement en masse d'environ 60 % pour les molécules de masse moyenne (Mw compris entre 20000 et 50000 Da) et d'environ 40 % pour les molécules de masse faible (Mw compris entre

5000 et 20000 Da). Une durée d'incubation prolongée (i.e. supérieure à 60 h) conduit à une augmentation du rendement en molécules de masse faible.

Exemple 4 - Essais -

5

10

15

Des essais de production de cytokines ont été mis en œuvre sur gel selon les modalités opératoires décrites dans l'article de M. OTTERLEI et al. précité, les cellules productrices étant des monocytes de sang humain. La production de cytokines (TNF-α, Il-1 et Il-6) à partir de monocytes a été testée en présence de glucuronane selon l'invention, à savoir GL-1 (Mw de 200000 Da) et GL-2 (Mw de 350000 Da). Les résultats obtenus, comparés à la production des mêmes cytokines à partir de monocytes en présence d'alginate (ANA) ou de LPS connus pour avoir un effet sur la production desdites cytokines, mettent en évidence que :

- GL-1 et GL-2 ont une activité supérieure à LPS et ANA, dans la production de Il-6 et TNF-α, et
 - GL-1 et GL-2 ont une activité comparable à ANA, dans la production de Il-1.

REVENDICATIONS

- 5 1. Utilisation d'un produit polysaccharidique, caractérisée en ce que l'on fait appel à un glucuronane choisi parmi
 - (a) les acides D-polyglucuroniques à enchaînement $\beta(1-4)$ de formule

10

15

20

dans laquelle n est un nombre tel que le poids moléculaire moyen en poids (Mw) soit compris entre environ 5000 et environ 700000 Da,

- (b) les esters correspondants,
- (c) les éthers correspondants, et
- (d) leurs mélanges,

en tant que substance stimulant la production d'une cytokine, et destiné à la préparation d'un agent biologiquement ou thérapeutiquement immunostimulant, ledit glucuronane étant un oligosaccharide (OS; 100000 > Mw ≥ 5000) ou un polysaccharide (PS; 700000 ≥ Mw ≥ 100000).

- 2. Utilisation suivant la revendication 1, caractérisée en ce que ledit glucuronane est destiné à la préparation d'au moins une cytokine par une cellule eucaryote.

10

15

20

- 4. Utilisation suivant l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ledit glucuronane est un PS ayant un Mw compris entre 100000 et 500000 Da et mieux entre 200000 et 350000 Da.
- 5. Utilisation suivant l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que ledit glucuronane est un acide D-polyglucuronique à enchaînement $\beta(1-4)$ selon la formule I où les groupes de la fonction alcool OH sont partiellement acétylés.
- 6. Utilisation suivant la revendication 5, caractérisée en ce que, dans ledit glucuronane de formule I, les atomes d'hydrogène des fonctions alcool OH sont partiellement remplacés par des groupes acétyle, ledit glucuronane comportant statistiquement jusqu'à 33 % en poids de groupe OAc par rapport au poids du cycle unitaire acide glucuronique.
- 7. Procédé de préparation d'un OS du type D-polyglucuronique à enchaînement $\beta(1-4)$ et ayant un Mw de 5000 à 60000 Da, ledit procédé, qui comprend :
 - (1°) la fermentation d'une souche de Rhizobium meliloti (autre nomenclature : Sinorhizobium meliloti) NCIMB 40472 produisant exocellulairement un glucuronane qui est un PS du type D-polyglucuronique à enchaînement β(1-4) et ayant un Mw tel que 700000 ≥ Mw ≥ 100000,
 - (2°) l'hydrolyse enzymatique dudit PS pour obtenir un glucuronane qui est un OS du type D-polyglucuronique à enchaînement $\beta(1-4)$ et ayant un Mw de 5000 à 60000 Da, et
 - (3°) l'isolation dudit OS,
- étant caractérisé en ce que l'hydrolyse enzymatique de l'étape (2°) est effectuée dans le milieu de fermentation de l'étape (1°) en présence des bactéries de la souche NCIMB 40472 intervenant en tant que source de glucuronane lyase.
- 8. Procédé suivant la revendication 7, caractérisé en ce que l'hydrolyse enzymatique est effectuée par incubation à pH 7, pendant 40 à 60 h, de préférence pendant 48 h, et à une température de 25-35°C, de préférence à 30°C.
- 9. Procédé suivant la revendication 8, caractérisée en ce que l'hydrolyse enzymatique comprend (i) l'acidification du milieu de fermen-15 tation jusqu'à pH 3, (ii) la neutralisation, au plus tard 0,30 h après

13

l'acidification, du milieu résultant avec une base, de préférence un hydroxyde de métal alcalin tel que NaOH ou KOH à une concentration de 1M à 3M, puis (iii) l'incubation en régulant le pH à 7 par addition de ladite base à une concentration de 1M.

10. Procédé suivant la revendication 8, caractérisé en ce que l'hydrolyse enzymatique comprend (i) l'addition de Na₂SO₄ au milieu de fermentation, puis (ii) l'incubation en régulant le pH à 7 par addition d'une base, de préférence un hydroxyde de métal alcalin tel que NaOH ou KOH à une concentration de 1M.

REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

1

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche N° d'enregistrement national

FA 562879 FR 9809647

| DOCL | IMENTS CONSIDERES COMME P | | Revendications concernées de la demande | |
|----------|---|--|---|---|
| atégorie | Citation du document avec indication, en cas de b des parties pertinentes | esoin, | examinée | |
| x | ESPEVIK, TERJE (1) ET AL: "I involvement of CD14 in stimul cytokine production by uronic polymers." EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOG VOL. 23, NO. 1, PP. 255-261. 0014-2980., XP002098274 * page 255, colonne 1, alinéa 2, alinéa 2 * * page 256, colonne 1, alinéa tableau 1 * * page 257, colonne 1, alinéa 258, colonne 1, alinéa 1 * * page 260, colonne 1, alinéa | ation of acid GY, (1993) ISSN: 1 - colonne 1; figure 1; 2 - page | 1-4 | |
| x | MICHAUD, P. ET AL: "Physicon properties of extracellular (4)betaD-glucuronan product Rhizobium meliloti M5NICS stifermentation: evidence of dean exoenzyme activated by Mg/INT. J. BIOL. MACROMOL. (199301-5 CODEN: IJBMDR;ISSN: 014XP002098275 * page 301, colonne 1, alinéa 5 * | (1.fwdarw. ced by the rain during gradation by 2+" 4), 16(6), 41-8130, | 7,8 | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6) A61K |
| | , . | -/ | | |
| | | | | |
| | • | everment de la recherche avr 11 1999 | | Examinateur Jakobs |
| X : par | CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaison avecun | T : théorie ou princ E : document de br à la date de dér | ipe à la base de l' revet bénéficiant d | invention fune date antérieure publié qu'à cette date |
| A : per | racullerement perturent et continuation avec di re document de la même catégorie themt à l'encontre d'au moine une revendication arrière-plan technologique général utgation non-écrite | O : cité dans la der L : cité pour d'autre | nande es raisons | ument correspondant |

REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche N° d'enregistrement national

FA 562879 FR 9809647

| | IMENTS CONSIDERES COMME PER Citation du document avec indication, en cas de besoit | dela | demande | |
|--------------------------------------|---|--|---|--|
| atégorie | des parties pertinentes | | | |
| X | MICHAUD P ET AL: "Identificating lucuronan lyase from a mutant Rhizobium meliloti." INTERNATIONAL JOURNAL OF BIOLOG MACROMOLECULES, (1997 AUG) 21 (JOURNAL CODE: AY6. ISSN: 0141-8 XP002098276 ENGLAND: United Kingdom * page 4, colonne 1, alinéa 2 - colonne 2, alinéa 2; figure 2 * page 8, colonne 1, alinéa 2 - alinéa 2 * | strain of ICAL 1-2) 3-9. 130., page 5, | | |
| X | ROBLOT, CORINNE ET AL: "Effect on production and on 0-acetylat glucuronan excrete by the Rhizo meliloti M5N1CS strain" INT. J. BIOL. MACROMOL. (1995), 365-8 CODEN: IJBMDR;ISSN: 0141-XP002098277 * page 365, colonne 2, alinéa 1 366, colonne 2, alinéa 3 * | 1on of bium 17(6), 8130, | 3,10 | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6) |
| X | BERNTZEN, GORIL ET AL: "The tunecrosis factor-inducing potence of the polymers is increased when they covalently linked to particles" CLIN. DIAGN. LAB. IMMUNOL. (199355-361 CODEN: CDIMEN; ISSN: 107 XP002098278 * abrégé * * page 356, colonne 1, alinéa 2 tableau 1 * * page 357, colonne 1, alinéa 3 2, alinéa 1 * | y of cid are (8), 5(3), 1-412X, (2; figure 1; | | |
| | | | | Examinatour |
| | | ent de la recherche /ril 1999 | A. Ja | |
| X ; par Y ; par aut A ; per | CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES rticulièrement pertinent à lui seul rticulièrement pertinent en combination avecun re document de la même catégorie rtinent à fencontre d'au moins une revendication arrière-plan technologique général ulgation non-écrite | T: théorie ou principe à la E: document de brevet be à la date de dépôt et q de dépôt ou qu'à une c D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raiso | śnéficiant d'un ui n'a été publ date postérieu ons | e date antérieure ié qu'à cette date re. |

REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

de la
PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche N° d'enregistrement national

FA 562879 FR 9809647

| atégorie | Citation du document avec indication, en cas de be | soin, de ta exami | Semande née | |
|---------------------------------------|---|--|--|---|
| X | BERTOCCHI C ET AL: "SYNTHESIS CHARACTERISATION OF POLYGLUCUF CARBOHYDRATE POLYMERS, vol. 27, no. 4, 1 janvier 1995 295-297, XP000539408 * page 295, colonne 1, alinéa tableau 2 * | RONAN" 5, pages | | |
| X | COURTOIS J ET AL: "EXOPOLYSAGE PRODUCTION BY THE RHIZOBIUM ME CS STRAIN. LOCATION AND QUANT: THE SITES OF O-ACETYLATION" | ELILOTI M5N1 | | |
| | CARBOHYDRATE POLYMERS, vol. 25, no. 1, 1994, pages 7-XP000474721 * page 7, colonne 2, alinéa 2 colonne 1, alinéa 3; figure 1 * page 8, colonne 2, alinéa 6 colonne 1, alinéa 1 * | - page 8, | | · . |
| X | EP 0 506 326 A (PROTAN BIOPOL'; NOBIPOL NOBIPOLS FORSKNINGSS' 30 septembre 1992 * page 5, ligne 1-5 * * page 7, ligne 15-20; figure: tableaux 1,2 * | TI (NO)) | | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6 |
| X | W0 93 18174 A (UNIV PICARDIE) 16 septembre 1993 * page 19, ligne 4 - page 21, | | 3,10 | |
| | 15 | ement de la recherche avril 1999 T; théorie ou principe à la | | Examinateur akobs vention |
| X : par Y : par auti A : per | CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaleon avec un re document de la même catégorie tinent à l'encontre d'au moins une revendication arrière-plan technologique général | T : théorie ou principe à la E : document de brevet bé à la date de dépôt et qui de dépôt ou qu'à une d D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raiso | inéficiant d'u ui n'a été put late postérieu na | ne date antérieure Diléqu'à cette date ure. |